## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2002-327124

(43)Date of publication of application: 15.11.2002

(51)Int.CI.

C08L101/00 C08L 27/18

C08L 33/00

(21)Application number : 2001-316092

(71)Applicant: MITSUBISHI RAYON CO LTD

(22)Date of filing:

12.10.2001

(72)Inventor: TAKEI SEIJI

OSUGA MASAHIRO

AOKI HIDEO SEKIDA MARI

**MORI MASAO** 

(30)Priority

Priority number : 2001057177

Priority date : 01.03.2001

Priority country: JP

# (54) THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a molded product hardly having rough surface and filler speck, hardly causing the reduction of an impact resistance, and having excellent appearance, without causing scam and bleeding out at the time of molding even if a filler is compounded therewith.

SOLUTION: This thermoplastic resin composition is obtained by compounding (A) 100 pts.wt. thermoplastic resin, (B) 0.1-400 pts.wt. acrylic high-molecular weight polymer, (C) a mixed powder including a polytetrafluoroethylene, and (D) 1-2,000 pts.wt. filler, regulated so that the content of the tetrafluoroethylene component in the powder (C) including the polytetrafluoroethylene may be 0.01-400 pts.wt. based on 100 pts.wt. thermoplastic resin (A).

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.10.2004

#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-327124 (P2002-327124A)

(43)公開日 平成14年11月15日(2002.11.15)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C 0 8 L 101/00		C 0 8 L 101/00	4 J 0 0 2
27/18		27/18	
33/00		33/00	

審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全 17 頁)

(21)出願番号	特願2001−316092(P2001−316092)	(71)出願人	000006035
(22)出魔日	平成13年10月12日(2001, 10, 12)		三菱レイヨン株式会社 東京都港区港南一丁目 6番41号
(22)川殿日	平成13年10月12日(2001.10.12)	(72)発明者	
(31)優先権主張番号	特顧2001-57177 (P2001-57177)		神奈川県川崎市多摩区登戸3816番地 三菱
(32)優先日	平成13年3月1日(2001.3.1)		レイヨン株式会社東京技術・情報センター
(33)優先権主張国	日本(JP)		内
		(72)発明者	大須賀 正宏
			神奈川県川崎市多摩区登戸3816番地 三菱
			レイヨン株式会社東京技術・情報センター
			内
		(74)代理人	100064908
			弁理士 志賀 正武 (外6名)
			最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 熱可塑性樹脂組成物およびその製造方法

#### (57)【要約】

【課題】 充填材が配合されていても成形時に目ヤニやプレートアウトが発生せず、成形品表面の肌荒れ、充填材傷 (filler speck)が生じず、かつ、衝撃強度が低下しない、外観に優れた成形体を提供する。

【解決手段】 熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して、アクリル系高分子量重合体(B)0.1~400質量部と、ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)と、充填材(D)1~2000質量部が配合された熱可塑性樹脂組成物であり、ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)は、このボリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)中のポリテトラフルオロエチレン成分が、熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して0.01~400質量部となるように配合されている熱可塑性樹脂組成物を使用する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して、アクリル系高分子量重合体(B)0.1~400質量部と、ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体

(C)と、充填材(D)1~2000質量部が配合された熱可塑性樹脂組成物であり、

ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)は、このポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)中のポリテトラフルオロエチレン成分が、熱可塑性樹脂

(A) 100質量部に対して0.01~400質量部と 10 なるように配合されていることを特徴とする熱可塑性樹脂組成物。

【請求項2】 請求項1記載の熱可塑性樹脂(A)が、変性ポリオレフィン樹脂(E)を0.1~100質量%含むことを特徴とする熱可塑性樹脂組成物。

【請求項3】 アクリル系高分子量重合体(B)は、アルキル基の炭素数が1~18のメタクリル酸アルキルおよび/またはアクリル酸アルキルを含むアクリル系単量体(b-1)から構成され、かつ、100mlのクロロホルム中に0.1gを溶解した溶液の25℃における還 20元粘度(n sp/C)が15以下であることを特徴とする請求項1または2に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項4】 アクリル系高分子量重合体(B)の還元 粘度(n sp/C)が3以下であることを特徴とする 請求項3に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項5】 アクリル系単量体(b-1)には、アルキル基の炭素数が1~18のメタクリル酸アルキルおよび/またはアクリル酸アルキルと共重合可能なビニル系単量体がさらに含まれることを特徴とする請求項3または4に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項6】 ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)は、粒子径が10μm以下のポリテトラフルオロエチレン粒子と、有機系重合体とからなることを特徴とする請求項1ないし5のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項7】 ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)は、粒子径0.05~1.0μmのポリテトラフルオロエチレン粒子水性分散液と有機系重合体粒子水性分散液とを混合して、凝固またはスプレードライにより粉体化して製造されたものであることを特徴とする請40求項1ないし6のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項8】 ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)は、粒子径0.05~1.0μmのポリテトラフルオロエチレン粒子水性分散液の存在下で有機系重合体を構成する単量体(c-1)を重合し、凝固またはスプレードライにより粉体化して製造されたものであることを特徴とする請求項1ないし6のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項9】 ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉 50 ラー、難燃剤、顔料などや、増量を目的とした木粉、

体(C)は、粒子径0.05~1.0 $\mu$ mのポリテトラフルオロエチレン粒子水性分散液と有機系重合体粒子水性分散液とを混合した分散液中で、エチレン性不飽和結合を有する単量体(c-2)を乳化重合し、凝固またはスプレードライにより粉体化して製造されたものであることを特徴とする請求項1ないし6のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項10】 請求項1ないし9のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物からなることを特徴とする成形体。 【請求項11】 熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して、アクリル系高分子量重合体(B)0.1~400質量部と、ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)と、充填材(D)1~2000質量部が配合され、ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)は、このポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)中のポリテトラフルオロエチレンは分が、熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して0.01~400質量部となるように配合されている熱可塑性樹脂組成物の製造方法であり、

20 一部の熱可塑性樹脂(A)とアクリル系高分子量重合体 (B)とポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体

(C)を含有するマスターペレットを製造し、ついで、残りの熱可塑性樹脂(A)と充填材(D)とをこのマスターペレットに混合することを特徴とする熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【請求項12】 熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して、アクリル系高分子量重合体(B)0.1~400質量部と、ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)と、充填材(D)1~2000質量部とを配合する熱可塑性樹脂組成物の成形性改良方法であり、ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)を、こ

のポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C)中のポリテトラフルオロエチレン成分が、熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して0.01~400質量部と

(A)100質量部に対して0.01~400質量部となるように配合することを特徴とする熱可塑性樹脂組成物の成形性改良方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、各種充填材が添加 された熱可塑性樹脂組成物とその製造方法および成形体 に関する。

#### [0002]

【従来の技術】熱可塑性樹脂は、軟質または硬質のフィルム、シート、床材、異形品等の様々な分野において広く用いられている。これらは、目的の製品に応じて、押出し、カレンダ、ブロー、射出成形等の各種の方法が適用されて成形されるが、この場合、製品に応じた強度等の諸特性を発揮させるために、各種充填材が添加されている。充填材としては、例えば、衝撃強度改質剤、フィラー、難燃剤、顔料などや、増量を目的とした木粉、

紙、繊維等が挙げられる。また、最近では、充填材とし て古紙、再生木粉等の再利用が検討されている。

【0003】しかし、充填材による効果を大きく発揮さ せるためにこれを大量に添加すると、成形時に、樹脂の 劣化物や樹脂中の充填材がダイのリップに付着する、い わゆる目ヤニや、樹脂組成物中の充填材が樹脂と接触し ている金属面に移行するプレートアウトが発生し、成形 体表面の肌荒れや充填材傷 (filler speck) が発生した り、衝撃強度が低下したりすることがある。特に、充填 材の添加量が、熱可塑性樹脂100質量部に対して10 10 チレン(LDPE)、リニア低密度ポリエチレン(LL 質量部以上となると、これらの不具合が顕著となる。こ のような問題を解決するために、ボリ塩化ビニル樹脂組 成物については特公平6-62826号公報、特公平2 -50137号公報等、ABS樹脂組成物については特 開平9-208798号公報等、スチレン系樹脂組成物 については特開平10-87928号公報等で、熱可塑 性樹脂に配合する加工助剤について広く検討されてお り、樹脂のカレンダーロール離型性や滞留劣化はある程 度改善されてきた。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、特に熱 可塑性樹脂および/または再生熱可塑性樹脂の成形、特 に、ゴム、再生木粉、古紙、難燃剤、顔料等の各種の充 填材が含まれている熱可塑性樹脂組成物を押出成形、カ レンダ成形、ブロー成形などで成形する場合の目ヤニや プレートアウトは、十分に抑制されていない。このよう な目ヤニやプレートアウトが生じると、成形体の外観が 悪化したり、その後の成形が不能になったりするおそれ があるので、一定時間毎に、成形作業を中断し、ダイリ ップの清掃をしなければならず、生産性を大きく低下さ 30 せてしまう。目ヤニやプレートアウトに対しては、アク リル系外部滑剤、金属セッケンやワックス等の滑剤を熱 可塑性樹脂に予め添加して抑制する方法もあるが、これ らの添加効果は必ずしも十分ではない。

### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意検討した結果、ポリテトラフルオ ロエチレン含有混合粉体と、アクリル系高分子量重合体 とを、熱可塑性樹脂に添加すると、充填材が配合されて いても成形時に目ヤニやプレートアウトが発生しないこ とを見出した。そして、このような熱可塑性樹脂を使用 すると、成形体表面の肌荒れ、充填材傷(filler spec k) が生じず、衝撃強度が低下しない、外観に優れた成 形体が得られることを見いだし、本発明に到達した。即 ち、本発明の熱可塑性樹脂組成物は、熱可塑性樹脂 (A) 100質量部に対して、アクリル系高分子量重合 体(B) 0.1~400質量部と、ポリテトラフルオロ エチレン含有混合粉体(C)と、充填材(D)1~20 00質量部が配合され、ポリテトラフルオロエチレン含

含有混合粉体(C)中のポリテトラフルオロエチレン成 分が、熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して0.0 1~400質量部となるように配合されていることを特 徴とする。

#### [0006]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明においては、熱可塑性樹脂(A)として種々の熱 可塑性樹脂を使用できる。例えば、ポリプロピレン(P P)、高密度ポリエチレン(HDPE)、低密度ポリエ DPE)、ポリ塩化ビニル樹脂(PVC)、ポリスチレ ン (PS)、耐衝撃性ポリスチレン (HIPS)、スチ レン/アクリロニトリル共重合体樹脂(SAN)等のス チレン系樹脂、ゴム強化したスチレン/アクリロニトリ ル共重合体樹脂(ABS、ASA、SAS)、メタクリ ル樹脂、ポリカーボネート(PC)、ポリブチレンテレ フタレート(PBT)、ポリエチレンテレフタレート (PET)、ポリブチレンナフタレート(PBN)、ポ リエチレンナフタレート(PEN)、ポリシクロヘキサ 20 ンテレフタレート (PCT)、ポリフェニレンエーテル 樹脂 (PPE) およびその変性品、ポリカプロアミド (ナイロン6)、ポリヘキサメチレンアジパミド(ナイ ロン66) などポリアミド樹脂(PA)、ポリ乳酸、ポ リカプロラクトン、ポリビニルアルコール、変性でんぷ ん、ポリヒドロキシ酪酸などの生分解性樹脂、ポリー1 ープテン、ポリイソブチレン、プロピレンとエチレンお よび/または1ープテンとのあらゆる比率でのランダム 共重合体またはブロック共重合体、エチレンとプロピレ ンとのあらゆる比率においてジエン成分が50質量%以 下であるエチレンープロピレンージエン三元共重合体、 ポリメチルペンテン、シクロペンタジエンとエチレンお よび/またはプロピレンとの共重合体などの環状ポリオ レフィン、エチレンまたはプロピレンと50質量%以下 の例えば酢酸ビニル、メタクリル酸アルキルエステル、 アクリル酸エステル、芳香族アルキルエステル、芳香族 ビニルなどのビニル化合物などとのランダム共重合体、 ブロック共重合体またはグラフト重合体などが挙げられ る。なかでも、PP、HDPE、LDPE、LLDP E, PVC, PS, HIPS, AS, ABS, ASA, SAS、メタクリル樹脂、PC、PBT、PET、PB N、PEN、PCT、エチレンープロピレンランダムま たはブロック共重合体から選ばれた少なくとも1種が、 汎用性が高く、安価であるという点で好ましい。さらに これらの中では、ポリエチレン系樹脂、ポリプロピレン 系樹脂、スチレン系樹脂から選ばれた少なくとも1種が 好ましい。

【0007】さらに、熱可塑性樹脂(A)には、再生樹 脂材を単独または非再生樹脂材と併用して使用でき、再 生樹脂材には、例えばパンパー、ドアトリム、インパネ 有混合粉体(C)は、このポリテトラフルオロエチレン 50 内装材、外板などの自動車樹脂部品、PETボトルリサ

イクル品、テレビ、パソコン、プリンタなど家電製品の 筐体などの樹脂部品が使用でき、特にリサイクル性の観 点でポリオレフィン製の自動車バンパーなどが好まし 11

【0008】また、熱可塑性樹脂(A)には、従来、充 填材と熱可塑性樹脂の相溶性の改良に添加されているア ルキル(メタ)アクリレートや、無水マレイン酸、アク リル酸、グリシジルメタクリレート等の有機酸などで変 性された変性ポリオレフィン樹脂(E)を併用すること ができる。

アルキル(メタ)アクリレート系変性ポリオレフィン樹 脂としてはエチレンーメチルメタクリレート、エチレン ーエチルアクリレート、エチレンーメチルアクリレー ト、エチレンーブチルメタクリレート、エチレンーヘキ シルアクリレート、エチレンーラウリルメタクリレー ト、エチレンーステアリルアクリレートなどのエチレン と各種アクリル酸エステルまたは各種メタクリル酸エス テルよりなるものであり、好ましくは99~60質量% のエチレンと1~40質量%のメチルメタクリレートと からなる共重合体であり、これらの1種もしくは2種以 20 上のブレンド物が挙げられる。

有機酸変性ポリオレフィンとしては、無水マレイン酸、 マレイン酸ジメチル、マレイン酸ジエチル、アクリル 酸、メタクリル酸、テトラヒドロフタル酸、グリシジル メタクリレート、ヒドロキシエチルメタクリレートなど の変性用化合物で変性されたポリオレフィンがあげら れ、変性前のポリオレフィンに対する導入された変性用 化合物の量(変性量)は0.1~60質量%である。 これら変性ポリオレフィン樹脂は単独または複数使用す ることができ、熱可塑性樹脂(A)中に0.1~100 30 質量%、好ましくは0.2~30質量%含まれる。

【0009】本発明に用いるアクリル系高分子量重合体 (B) は、熱可塑性樹脂組成物の滑性を高めるために熱 可塑性樹脂組成物に配合されるものであり、アクリル系 単量体(b-1)を重合して得られる。このアクリル系 単量体(b-1)には、アルキル基の炭素数が1~18 のメタクリル酸アルキルおよび/またはアクリル酸アル キルが含まれることが好ましい。このようなメタクリル 酸アルキルまたはアクリル酸アルキルとしては、例え ば、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタク 40 リル酸プチル、メタクリル酸-2-エチルヘキシル、メ タクリル酸シクロヘキシル、メタクリル酸ベンジル、メ タクリル酸フェニル、アクリル酸メチル、アクリル酸エ チル、アクリル酸プロピル、アクリル酸ブチル、アクリ ル酸ヘキシル、アクリル酸-2-エチルヘキシル、アク リル酸シクロヘキシル、アクリル酸ベンジル、アクリル 酸フェニル等が挙げられる。一方、アルキル基の炭素数 が19以上のメタクリル酸アルキルおよび/またはアク リル酸アルキルは、共重合反応し難くなる傾向がある。

炭素数が1~18のメタクリル酸アルキルおよび/また はアクリル酸アルキルと共重合可能なビニル系単量体が 含まれていてもよい。このようなビニル系単量体として は、例えば、スチレン、αーメチルスチレン、アクリロ

ニトリル、酢酸ビニル等が挙げられる。

【0010】アクリル系単量体(b-1)中の、メタク リル酸アルキルおよび/またはアクリル酸アルキルと、 これらと共重合可能なビニル系単量体との好ましい混合 割合は、メタクリル酸アルキルが40~95質量%、ア 10 クリル酸アルキルが5~60質量%、ビニル系単量体が ○~30質量%である。アクリル系単量体(b-1)を このような混合割合にすると、熱可塑性樹脂組成物の滑 性がより高まり、成形時の目ヤニやプレートアウトの発 生を効果的に抑制できる。

【OO11】アクリル系高分子量重合体(B)は、その 還元粘度 (n sp/C) が 15 以下であるものが好ま しく、3以下であるものがより好ましい。還元粘度(カ sp/C)が15を超えると、成形体の外観が悪化す る傾向にある。なお、ここで還元粘度(η sp/C) とは、100mlのクロロホルム中に0.1gの重合体 を溶解した溶液について、25℃で測定した値を意味す る、

【0012】アクリル系高分子量重合体(B)の製造方 法としては、乳化重合法が最適であり、1段または多段 で重合することができるが、滑性および分散性を両立さ せるためには2段または3段で重合することが好まし い。乳化重合法で得られたアクリル系高分子量重合体 (B) ラテックスを、酸または塩を用いた急速凝固法な どで処理することによって、アクリル系高分子量重合体 (B)を粉体として得ることができる。 得られたアクリ ル系高分子量重合体(B)は、粉体の状態でも熱可塑性 樹脂組成物への使用に十分効果を発揮する。しかし、マ トリクス樹脂である熱可塑性樹脂 (A) は、ビーズ状粒 子、またはペレット状の場合が多いので、マトリクス樹 脂との混合時における分級を抑制するために、アクリル 系高分子量重合体(B)を顆粒状粉体としておくことが 好ましい。さらには、ペレット状粒子としておくことが より好ましい。

【0013】顆粒状粉体にする手段としては、酸または 塩による凝固中に溶剤を添加し、酸析して顆粒状にする 溶剤法、酸または塩を用いて緩速条件で凝固させて酸析 して顆粒状にする緩速凝固法、高温の気流中にラテック スを噴霧し、乾燥させて顆粒状粉体とするスプレードラ イ法等が挙げられる。ペレット状粒子にする手段として は、押出機を用いる押出造粒法、ロールシートをカット してキューブ状のペレットを得るロールペレット法、ペ レット状の凹みの付いたブリケッティングロールにより ペレット化する手段等が挙げられる。この場合、後の成 形時の分散性を向上させるために、できるだけ緩く圧縮 また、アクリル系単量体(b-1)には、アルキル基の 50 してペレット状にすることが好ましい。また、ペレット

化は、転着剤を用いた造粒法で行ってもよい。転着剤に は、一般的に使用されている流動パラフィン、DOP (ジオクチルフタレート)等を使用できる。 転着剤の使 用量は50質量%以下とすることが好ましい。また、ペ レット状粒子については、成形時の樹脂組成物中におけ る分散性をさらに良好にするために、あらかじめ熱可塑 性樹脂で希釈してペレット状に形成したものを使用して もよい。その場合、ペレット中、熱可塑性樹脂は70質 量%以下としておくことが好ましく、より好ましくは3 0~60質量%である。70質量%を超えると、ペレッ 10 ト中のアクリル系高分子量重合体(B)量が少なく、ア クリル系高分子量重合体(B)あたりの生産性が低下す るので好ましくない。なお、この希釈に使用する熱可塑 性樹脂の種類は、成形時に樹脂組成物中に分散するもの であればマトリクスの樹脂と同じ種類のものを使わなく てもよく、非極性成分からなる熱可塑性樹脂であること が好ましい。

【0014】アクリル系高分子量重合体(B)の配合割 合は、熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して0.1 ~400質量部である。アクリル系高分子量重合体 (B) が0.1質量部未満では、熱可塑性樹脂組成物の 滑性が十分に向上せず、400質量部を超えると、成形 体の表面にブツが生じ、外観が悪化する。より好ましく は、アクリル系高分子量重合体(B)の配合割合は、熱 可塑性樹脂(A)100質量部に対して0.5~360 質量部である。なお、アクリル系高分子量重合体(B) をあらかじめ熱可塑性樹脂で希釈し、ペレット状などに 成形して使用する場合には、希釈に使用した熱可塑性樹 脂の量を熱可塑性樹脂(A)の一部として計算する。

【0015】本発明で用いられるポリテトラフルオロエ 30 チレン含有混合粉体(C)は、ポリテトラフルオロエチ レン粒子、好ましくは粒子径10μm以下のポリテトラ フルオロエチレン粒子と、有機系重合体とからなるもの で、本発明においては、ポリテトラフルオロエチレン含 有混合粉体(C)中でポリテトラフルオロエチレンが1 Oμmを超えた凝集体となっていない。一般に使用され るポリテトラフルオロエチレンファインパウダーは、粒 子分散液の状態から粉体として回収する工程で、通常1 O O μ m以上の凝集体となってしまうために、熱可塑性 樹脂に均一に分散させることが困難である。一方、本発 40 明で使用するポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体 (C)は、有機系重合体との混合粉体であり、ポリテト ラフルオロエチレンが単独で粒子径10μmを超えるド メインを形成していないため、熱可塑性樹脂、特にスチ レン系樹脂に対する分散性がきわめて優れている。その ため、本発明の熱可塑性樹脂組成物、特にスチレン樹脂 組成物では、ポリテトラフルオロエチレンが樹脂中で効 率よく繊維化しており、種々の成形性が優れる上に、表 面性にも優れるものとなる。本発明で使用されるポリテ

リテトラフルオロエチレンの含有割合は、0.1~90 質量%であるものが好ましい。より好ましくは20~6 0質量%である。

【0016】 このようなポリテトラフルオロエチレン含 有混合粉体(C)は、粒子径0.05~1.0 μmのポ リテトラフルオロエチレン粒子水性分散液と有機系重合 体粒子水性分散液とを混合して、凝固またはスプレード ライにより粉体化する方法、粒子径0.05~1.0μ mのポリテトラフルオロエチレン粒子水性分散液存在下 で有機系重合体を構成する単量体(c-1)を重合した 後、凝固またはスプレードライにより粉体化する方法、 あるいは粒子径0.05~1.0μmのポリテトラフル オロエチレン粒子水性分散液と有機系重合体粒子水性分 散液とを混合した分散液中で、エチレン性不飽和結合を 有する単量体(c-2)を乳化重合した後、凝固または スプレードライにより粉体化する方法で得ることができ る。なお、凝固により粉体化する方法においては、塩化 カルシウム、硫酸マグネシウム等の金属塩を溶解した熱 水中に、ラテックスを投入する。

20 【0017】ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体 (C)の製造に用いられる、粒子径0.05~1.0 µ mのポリテトラフルオロエチレン粒子水性分散液は、含 フッ素界面活性剤を用いた乳化重合でテトラフルオロエ チレンモノマーを重合させることにより得られる。な お、乳化重合の際には、ポリテトラフルオロエチレンの 特性を損なわない範囲で、共重合成分としてヘキサフル オロプロピレン、クロロトリフルオロエチレン、フルオ ロアルキルエチレン、パーフルオロアルキルビニルエー テル等の含フッ素オレフィンや、パーフルオロアルキル (メタ) アクリレート等の含フッ素アルキル (メタ) ア クリレートを用いることができる。これら共重合成分の 使用量は、テトラフルオロエチレンに対して10質量% 以下であることが好ましい。ポリテトラフルオロエチレ ン粒子水性分散液の市販原料としては、旭ICIフロロ ポリマー社製のフルオンAD-1、AD-936、ダイ キン工業社製のポリフロンD-1、D-2、三井デュポ ンフロロケミカル社製のテフロン (登録商標) 30 J等 を代表例として挙げることができる。

【0018】ポリテトラフルオロエチレン含有混合粉体 (C)を構成する有機系重合体としては特に制限される ものではないが、熱可塑性樹脂に配合する際の分散性の 観点から各々の樹脂との親和性が高いものであることが 好ましい。有機系重合体を生成するための単量体(c-1)の具体例としては、スチレン、αーメチルスチレ ン、pーメチルスチレン、oーメチルスチレン、tーブ チルスチレン、oーエチルスチレン、pークロロスチレ ン、o-クロロスチレン、2,4-ジクロロスチレン、 p-メトキシスチレン、o-メトキシスチレン、2, 4 ージメチルスチレン等の芳香族ビニル系単量体; アクリ トラフルオロエチレン含有混合粉体(C)中に占めるポ 50 ル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリル酸エチル、

メタクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、メタクリル酸 ブチル、アクリル酸-2-エチルヘキシル、メタクリル 酸-2-エチルヘキシル、アクリル酸ドデシル、メタク リル酸ドデシル、アクリル酸トリデシル、メタクリル酸 トリデシル、アクリル酸オクタデシル、メタクリル酸オ クタデシル、アクリル酸シクロヘキシル、メタクリル酸 シクロヘキシル等の (メタ) アクリル酸エステル系単量 体;アクリロニトリル、メタアクリロニトリル等のシア ン化ビニル系単量体;無水マレイン酸等の $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽 和カルボン酸: N-フェニルマレイミド、N-メチルマ 10 レイミド、Nーシクロヒキシルマレイミド等のマレイミ ド系単量体:グリシジルメタクリレート等のグリシジル 基含有単量体;ビニルメチルエーテル、ビニルエチルエ ーテル等のビニルエーテル系単量体; 酢酸ビニル、酪酸 ビニル等のカルボン酸ビニル系単量体;エチレン、プロ ピレン、イソブチレン等のオレフィン系単量体; ブタジ エン、イソプレン、ジメチルブタジエン等のジエン系単 **量体等を挙げることができる。** 

【0019】これらは、単独であるいは2種以上混合して用いることができるが、例えば、マトリクス樹脂である熱可塑性樹脂(A)として、スチレン系樹脂、ポリプロピレン樹脂、ポリエチレン樹脂などを使用する場合には、親和性の観点から、芳香族ビニル系単量体、(メタ)アクリル酸エステル系単量体、シアン化ビニル系単量体を単量体(c-1)に使用することが好ましい。さらに、特に好ましいものとして、スチレン、ブチルアクリレート、アクリロニトリルからなる群より選ばれる1種以上の単量体を10質量%以上含有する単量体(c-1)を挙げることができる。

【0020】また、ポリテトラフルオロエチレン含有混 合粉体(C)の製造に使用されるエチレン性不飽和結合 を有する単量体(c-2)としては、芳香族ピニル単量 体、(メタ)アクリル酸エステル系単量体、シアン化ビ ニル系単量体などが挙げられる。ポリテトラフルオロエ チレン含有混合粉体(C)は、熱可塑性樹脂(A)10 0質量部に対して、ポリテトラフルオロエチレン成分が 0.01~400質量部になるように配合される。より 好ましくは熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して、 ポリテトラフルオロエチレン成分が0.1~200質量 部となる範囲である。ポリテトラフルオロエチレン成分 が0.01質量部未満では、熱可塑性樹脂組成物を成形 する際に目ヤニやプレートアウトが発生し、外観不良と なりやすい。また、成形体表面の肌荒れが発生し、衝撃 強度が低下してしまう。また、ポリテトラフルオロエチ レン成分が400質量部を超えると、熱可塑性樹脂組成 物の溶融時におけるゴム弾性が高くなりすぎて表面外観 が悪化する場合がある。

【0021】本発明で使用される充填材(D)において、物性の向上効果、増量効果を目的とするものには、 金属粉、酸化物、水酸化物、珪酸または珪酸塩、炭酸

塩、炭化珪素、植物性繊維、動物性繊維、合成繊維など が挙げられ、これらの具体的な代表例としては、アルミ ニウム粉、銅粉、鉄粉、アルミナ、天然木材、紙、炭酸 カルシウム、タルク、硝子繊維、炭酸マグネシウム、マ イカ、カオリン、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、水酸 化アルミニウム、水酸化マグネシウム、シリカ、クレ ー、ゼオライト、アセテート粉、絹粉、アラミド繊維、 アゾジカルボンアミド、グラファイト、および再生充填 材材料などが挙げられる。これらは単独で、または2種 以上を混合して用いることができる。充填材(D)に使 用される再生充填材材料としては籾殻、フスマ、米糠、 とうもろこし屑、芋ガラ、脱脂大豆、胡桃殻、ココナッ ツヤシ殼、スソコ、バガス、などの農産廃棄物、焼酎な どの蒸留酒の蒸留粕、ビール麦芽粕、ワインブドウ粕、 酒粕、醤油粕などの醸造粕、茶滓、コーヒー滓、柑橘絞 り滓などの飲料工場からの各種滓、オカラ、クロレラな どの食品加工廃棄物、牡蛎殼などの貝殼、海老や蟹の甲 羅などの水産廃棄物、おが屑、廃ほだ木、樹皮、伐採 竹、木造家屋の解体などで発生する廃木材などの木質系 廃棄物、古紙や製紙業から発生する廃パルプ、紙片など の廃棄物が挙げられる。これらは単独で、または2種以 上を混合して用いることができる。

【0022】また、充填材(D)に使用される難燃剤としては、酸化アンチモン、燐酸チタン、臭化ビニル、塩素化パラフィン、デカブロモジフェニール、デカブロモフェノールオキサイド、TBAエポキシオリゴマー、TBAポリカーボネートオリゴマー、TPP、リン酸エステル、ヘキサブロモベンゼン、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウムなどが挙げられ、これらも単独で、または2種以上を混合して用いることができる。また、充填材(D)に使用される顔料としては、チタンホワイト、チタンイエロー、ベンガラ、コバルトブルー、カーボンブラックなどが挙げられ、これらも単独で、または2種以上を混合して用いることができる。

【0023】また、本発明においては充填材(D)に発 泡剤を使用することができ、その代表例としては、無機 発泡剤、揮発性発泡剤、分解型発泡剤などが挙げられ る。無機発泡剤としては、二酸化炭素、空気、窒素な ど、揮発性発泡剤としてはプロパン、n-ブタン、イソ 40 ブタン、ペンタン、ヘキサンなどの脂肪族炭化水素、ト リクロロフロロメタン、ジクロロフロロメタン、ジクロ ロテトラフロロエタン、メチルクロライド、エチルクロ ライド、メチレンクロライドなどのハロゲン化炭化水素 などが挙げられる。分解型発泡剤としては、アゾジカー ボンアミド、ジニトロソペンタメチレンテトラミン、ア ゾビスイソブチロニトリリル、重炭酸ナトリウムなどを 用いることができる。これらの発泡剤は適宜混合して用 いることができる。また、発泡剤を使用する場合には、 熱可塑性樹脂組成物の溶融混練物中に、更に気泡調整剤 50 を添加しても良い。気泡調整剤としてはタルク、シリカ

などの無機粉末や多価カルボン酸の酸性塩、多価カルボ ン酸と炭酸ナトリウムあるいは重炭酸ナトリウムとの反 応混合物、クエン酸などがあげられる。

【0024】これらの充填材(D)は、前記熱可塑性樹 脂(A)100質量部に対して1~2000質量部の範 囲で配合される。充填材(D)が1質量部未満では、成 形性の改良効果が低下する傾向にあり、2000質量部 を超えると、外観が悪化する傾向にある。

【0025】なお、本発明の熱可塑性樹脂組成物には必 要に応じて種々の添加剤を添加できる。例えば、安定剤 10 としてはペンタエリスリチルーテトラキス {3-(3, 5-ジーセーブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピ オネート トリエチレングリコールービス (3-(3 -t-ブチルー5-メチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート などのフェノール系安定剤、トリス (モノノニルフェニル)フォスファイト、トリス(2, 4-ジーセーブチルフェニル)フォスファイトなどの燐 系安定剤、ジラウロイルジプロピオネートなどの硫黄系 安定剤などが挙げられ、これらは単独で、または2種以 上を混合して用いることができる。また、その他にも本 20 発明の目的を損なわない範囲で、2,6-ジーブチルー 4-メチルフェノール、4,4'-ブチリデンービス (3-メチル-6-t-ブチルフェノール) などのフェ ノール系酸化防止剤、トリス(ミックスド、モノおよび ジニルフェニル) ホスファイト、ジフェニル・イソデシ ルホスファイトなどのフォスファイト系酸化防止剤、ジ ラウリルチオジプロピオネート、ジミリスチルチオジプ ロピオネートジアステリアルチオジプロピオネートなど の硫黄系酸化防止剤、2-ヒドロキシー4-オクトキシ ベンゾフェノン、2-(2-ヒドロキシ-5-メチルフ 30 ェニル) ベンゾトリアゾールなどのベンゾトリアゾール 系紫外線吸収剤、ビス(2,2,6,6)-テトラメチ ルー4 - ピペリジニル) などの光安定剤、ヒドロキシル アルキルアミン、スルホン酸塩などの帯電防止剤、エチ レンビスステアリルアミド、金属石鹸などの滑剤などの 各種添加剤を適宜配合して、さらに望ましい物性、特性 に調節することができる。

【0026】これら上記した必須成分および所望により 加えた任意成分を所定量、すなわち、熱可塑性樹脂

(A) 100質量部に対して、アクリル系高分子量重合 40 体(B) 0.1~400質量部と、ポリテトラフルオロ エチレン含有混合粉体(C)をこのポリテトラフルオロ エチレン含有混合粉体(C)中のポリテトラフルオロエ チレン成分が、熱可塑性樹脂(A)100質量部に対し て0.01~400質量部となるように配合し、また、 充填材(D)1~2000質量部を配合し、ロール、バ ンバリーミキサー、単軸押出機、2軸押出機等の通常の 混練機で混練することにより、熱可塑性樹脂組成物を調 製できる。この場合、特に、熱可塑性樹脂(A)の一部

ロエチレン含有混合粉体(C)を含有するマスターペレ ットをあらかじめ製造し、ついで、残りの熱可塑性樹脂 と充填材(D)とをこのマスターペレットに混合するこ とにより、各成分の分散性がより優れた熱可塑性樹脂組 成物が得られる。得られた熱可塑性樹脂組成物は、適宜 ペレット状にされる。

【0027】本発明の熱可塑性樹脂組成物は、様々な成 形方法に適用でき、射出成形、カレンダー成形、ブロー 成形、押出成形、熱成形、発泡成形、溶融紡糸などを挙 げることができる。また、成形体としても、射出成形 品、シート、フィルム、中空成形体、パイプ、角棒、異 形品、熱成形体、発泡体、繊維などを挙げることができ るが、特に押出成形において、より目ヤニやプレートア ウトを抑制でき、得られる押出成形体は、成形体表面の 肌荒れ、充填材傷(filler speck)などがなく、衝撃強 度も低下しない、成形体外観にも優れたものとなる。押 出成形は、一般的な押出製造設備を使用することがで き、単軸押出機、パラレル二軸押出機、コニカル二軸押 出機などを例示できる。また、押出機先端に設けられる ダイは、一般に使用されているものをなんら制限なく用 いることができる。このように、熱可塑性樹脂(A)1 ○ O 質量部に対して、アクリル系高分子量重合体(B) 0.1~400質量部と、ポリテトラフルオロエチレン 含有混合粉体(C)をこのポリテトラフルオロエチレン 含有混合粉体(C)中のポリテトラフルオロエチレン成 分が、熱可塑性樹脂(A)100質量部に対して0.0 1~400質量部となるように配合し、また、充填材 (D)1~2000質量部を配合した熱可塑性樹脂組成 物を成形することにより、充填材(D)が配合されてい ても成形時に目ヤニやプレートアウトが発生せず、成形 体表面の肌荒れ、充填材傷 (filler speck) が生じず、 かつ、衝撃強度が低下しない、成形体外観に優れた成形 体が得られ、成形性を改良することができる。

[0028]

【実施例】以下、実施例により本発明を説明するが、本 発明はこれらの例によって限定されるものではない。 な お、例中の「部」は質量部を示す。

[参考例1:アクリル系高分子量重合体(B-1)] 攪 拌機および還流冷却器付き反応器に、イオン交換水28 〇部、アルケニルコハク酸カリウム1.5部、過硫酸ア ンモニウム2部、メチルメタクリレート25部、nーオ クチルメルカプタン0.05部を仕込み、容器内を窒素 で置換した後、攪拌下、65℃に昇温し、2時間加熱攪 拌した。続いて、n-ブチルメタクリレート25部、n ブチルアクリレート25部、nーオクチルメルカプタ ンが0.5部の混合物を1時間かけて滴下し、添加終了 後、さらに2時間攪拌した。その後、この反応系に、メ チルメタクリレート25部、n-オクチルメルカプタン 0.03部の混合物を30分かけて添加し、さらに2時 とアクリル系高分子量重合体(B)とポリテトラフルオ 50 間攪拌し、重合を終了し、共重合体粒子分散液(以下、

P-3と称する)を得た。このアクリル系高分子量重合 体の還元粘度(n sp/C)は0.8であった。 【0029】ついで、撹拌機の付いた反応器に、イオン 交換水600部、硫酸3部仕込み、50℃に加温し、攪 拌しながら5分かけて上記調製したP-3を投入した。 投入後、95℃に昇温し、5分間保持した後、沪過、洗 浄、乾燥し、アクリル系高分子量重合体(B-1)を得 た。

【0030】[参考例2:アクリル系高分子量重合体 (B-2) 】 攪拌機および還流冷却器付き反応器に、イ 10 オン交換水280部、アルケニルコハク酸カリウムを 1.5部、過硫酸アンモニウム2部、メチルメタクリレ ート92部、n-ブチルアクリレートが8部、n-オク チルメルカプタンを0.03部を仕込み、容器内を窒素 で置換した後、攪拌下、65℃に昇温し、4時間加熱攪 拌し、重合を終了し、共重合体粒子分散液(以下、P-4と称する)を得た。このアクリル系高分子量重合体の 還元粘度(n sp/C)は8.0であった。

【0031】ついで、攪拌機の付いた反応器に、イオン 交換水600部、硫酸3部仕込み、50℃に加温し、攪 20 拌しながら5分かけて上記調製したP-4を投入した。 投入後、95℃に昇温し、5分間保持した後、沪過、洗 浄、乾燥し、アクリル系高分子量重合体(B-2)を得 た。

【0032】[参考例3:ポリテトラフルオロエチレン 含有混合粉体(C-1)]撹拌機、コンデンサー、熱電 対、窒素導入口を備えたセパラブルフラスコに、蒸留水 190部、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム1. 5部、スチレン100部、クメンヒドロパーオキシド 0.5部を仕込み、窒素気流下に40℃に昇温した。次 30 いで、硫酸鉄0.001部、エチレンジアミン四酢酸二 ナトリウム0.003部、ロンガリット塩0.24部、 蒸留水10部の混合液を加えラジカル重合させた。発熱 が終了した後、系内の温度を40℃で1時間保持して重 合を完了させ、スチレン重合体粒子分散液(以下、P-1と称する)を得た。スチレン重合体粒子分散液(P-1)の固形分濃度は33.3質量%で、粒子径分布は単 一のピークを示し、重量平均粒子径は96 n mであっ た。一方、ポリテトラフルオロエチレン系粒子分散液と して旭ICIフロロボリマー社製「フルオンAD93 6」を用いた。「フルオンAD936」の固形分濃度は 63.0質量%であり、ポリテトラフルオロエチレン1 00部に対して5部のポリオキシエチレンアルキルフェ ニルエーテルを含むものである。「フルオンAD93 6」の粒子径分布は単一のピークを示し、重量平均粒子 径は290 nmであった。833部の「フルオンAD9 36」に蒸留水1167部を添加し、固形分濃度が2 6.2質量%のポリテトラフルオロエチレン粒子分散液 (F-1)を得た。ポリテトラフルオロエチレン粒子分

レン粒子と1.2質量%のポリオキシエチレンノニルフ ェニルエーテルを含むものである。160部のF-1 (ポリテトラフルオロエチレン40部)と181.8部 のP-1 (ポリスチレン60部)とを撹拌機、コンデン サー、熱電対、窒素導入口を備えたセパラブルフラスコ に仕込み、窒素気流下に室温で1時間撹拌した。その 後、系内を80℃に昇温し、1時間保持した。一連の操 作を通じて固形物の分離は見られず、均一な粒子分散液 を得た。粒子分散液の固形分濃度は29.3質量%、粒 子径分布は比較的ブロードで重量平均粒子径は168 n mであった。この粒子分散液341.8部を塩化カルシ ウム5部を含む85℃の熱水700部に投入し、固形分 を分離させ、沪過、乾燥してポリテトラフルオロエチレ ン含有混合粉体(C-1)98部を得た。ポリテトラフ ルオロエチレン含有混合粉体 (C-1)を250℃でプ レス成形機により短冊状に賦形した後、ミクロトームで 超薄切片としたものを無染色のまま透過型電子顕微鏡で 観察した。ポリテトラフルオロエチレンは暗部として観 察されるが、10μmを超える凝集体は観測されなかっ

【0033】[参考例4:ポリテトラフルオロエチレン 含有混合粉体(C-2)]ドデシルメタクリレート75 部とメチルメタクリレート25部の混合液にアゾビスジ メチルバレロニトリル0.1部を溶解させた。これにド シルベンゼンスルホン酸ナトリウム2.0部と蒸留水3 00部の混合液を添加し、ホモミキサーにて10000 rpmで4分間撹拌した後、ホモジナイザーに300k g/cm²の圧力で2回通し、安定なドデシルメタクリ レート/メチルメタクリレート予備分散液を得た。これ を撹拌機、コンデンサー、熱電対、窒素導入口を備えた セパラブルフラスコに仕込み、窒素気流下で内温を80 ℃にて3時間撹拌してラジカル重合させ、ドデシルメタ クリレート/メチルメタタクリレート共重合体粒子分散 液(以下、P-2と称する)を得た。P-2の固形分濃 度は25.1質量%で、粒子径分布は単一のピークを示 し、重量平均粒子径は198mmであった。上記参考例 1で用いたF-1を160部(ポリテトラフルオロエチ レン40部)と159.4部のP-2(ドデシルメタク リレート/メチルメタクリレート共重合体40部)とを 40 撹拌機、コンデンサー、熱電対、窒素導入口、滴下ロー トを備えたセパラブルフラスコに仕込み、窒素気流下に 室温で1時間撹拌した。その後、系内を80℃に昇温 し、硫酸鉄0.005部、エチレンジアミン四酢酸二ナ トリウム0.003部、ロンガリット塩0.24部、蒸 留水10部の混合液を加えた後、メチルメタクリレート 20部とターシャリーブチルパーオキシド0.1部の混 合液を30分かけて滴下し、滴下終了後、内温を80℃ で1時間保持してラジカル重合を完了させた。―連の操 作を通じて固形分の分離は見られず、均一な粒子分散液 散液(F-1)は25質量%のポリテトラフルオロエチ 50 を得た。粒子分散液の固形分濃度は28.5質量%で、

粒子径分布は比較的ブロードで重量平均粒子径は248 nmであった。この粒子分散液349.7部を塩化カル シウム5部を含む75℃の熱水600部に投入し、固形 分を分離させ、沪過、乾燥してポリテトラフルオロエチ レン含有混合粉体(C-2)97部を得た。乾燥したボ リテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C-2)を2 20℃でプレス成形機により短冊状に賦形した後、ミク ロトームで超薄切片としたものを無染色のまま透過型電 子顕微鏡で観察した。ポリテトラフルオロエチレンは暗 されなかった。

【0034】 [参考例5:ポリテトラフルオロエチレン 含有混合粉体のマスターバッチ(M-1)]直鎖状ホモ ポリプロピレンペレット(日本ポリケム社製「EA 7」、MFR: 1.2g/10分) 75部に対して上記 参考例4で得たポリテトラフルオロエチレン含有混合粉 体(C-2)を25部配合してハンドブレンドした後、 二軸押出機(Werner&Pfleiderer社製「ZSK30」) を用いて、バレル温度200℃、スクリュー回転数20 Orpmにて溶融混練し、ペレット状に賦形し、ポリテ 20 m トラフルオロエチレン含有混合粉体のマスターバッチ (以下、M-1と称する)を得た。

【0035】なお、上記各参考例において固形分濃度等 の測定は下記の方法によった。

- (1) 固形分濃度:粒子分散液を170℃で30分間乾 燥して求めた。
- (2) 粒子径分布、重量平均粒子径: 粒子分散液を水で 希釈したものを試料液として、動的光散乱法(大塚電子 (株) 製「ELS800」、温度25℃、散乱角90 度)により測定した。
- (3) 還元粘度 (n sp/C):100mlのクロロ ホルム中に0.1gの重合体を溶解した溶液について、 25℃で測定し求めた。

【0036】[実施例1~26、比較例1~21]下記

16

のポリプロピレンに、上記参考例で得たアクリル系高分 子量重合体(B-1~2)、およびポリテトラフルオロ エチレン含有混合粉体 (C-1~2) またはマスターペ レット (M-1) と充填材を表1~2に示す割合(部) で配合し、下記成形機、条件にて押出成形を行い、熱可 塑性樹脂組成物の成形体を製造した。その成形体につい て、目ヤニの発生、成形体中の外観、プレートアウトの 発生に関し下記のようにして評価を実施して結果を表1 ~4に示した。なお、表1~4中、CD-123は、有 部として観測されるが、10μmを超える凝集体は観察 10 機重合体で処理されていない市販の粉末状ポリテトラフ ルオロエチレン(旭ICIフロロポリマーズ社製「フル オンCD123」分子量:1200万)を示す。

[0037]

ポリプロピレン:日本ポリケム社製「ノバテックPP」

「BC06C」: MFR; 60g/10分 「BC03C」: MFR; 30g/10分 「FY-6C」: MFR; 2. 4g/10分

押出成形機:IKG社製

スクリュー径: φ50 mm単軸押出機、回転数50 rp

ダイス形状:幅80mm、厚み3mm

【0038】〔目ヤニの発生〕目ヤニが発生するまでの 時間を測定した。

〔成形体の外観〕シートの外観を肉眼で下記の基準で判 定した。

〇:良好

×:肌荒れ、または、ささくれ有

〔プレートアウト〕2ロールミルを用い、成形中のロー ル表面を目視にて観察した。

30 ○: プレートアウト無

△:ロール表面が多少汚れた

×:ロール表面が非常に汚れた

[0039]

【表1】

4 5 100 100

0.5

15 | 15 | 15

б

75 | 75

0

10 18

6

0

0

210 210 210 210

6

75 | 75

0

0

0

0

6

75

0

0

6

75

0

0

210 210 210 210

6 6

73

0

0

б

100

3

100

5

15

67

0 0

0

2

100

100

5 | 5

15 | 15

6 6

75

0

O

70

水酸化マグネシウム 210 210 210

0.1

20

113

0

0

2

110

92

0

0

17

BC06C

BC03C

FY-6C

B-1

B-2 C-1 C-2

M-1

CD-123 PTFE成分量

目ヤニの発生(分)

成形品外観

フレートアウト

熱可塑性樹脂

(A)

アクリル系高分子量

重合体(B)

PTFE含有

混合粉体(C)

充填材(D) 物 性

		T	8			
実施の	Ŋ					
7	8	9	10	11	12	13
100	100	100	100	45	100	100
			5	5	5	5
0.5	10	18				
			15			
15	15	15			0.25	5
				60		
				-		

表中の数値は質量部数である。

78

0

0

[0040]

\*20\*【表2】

-								実施例	]					
		14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26
熱可塑性樹脂	BC06C	100			100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
(A)	BC03C		100	100										
	FY-6C													
アクル系高分子量	B-1	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5
重合体(B)	B-2												L	
	C-1													
PTFE含有	C-2	45	15_	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
混合粉体(C)	M-1													
	CD — 123													
	PTFE成分量	18	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	δ	6
充填材(D)	水酸化マグネシウム	280						<u> </u>			<u> </u>			
	紙		210				<u> </u>							
	古紙			210	L									
	炭酸が沙仏				210			<u> </u>						
	アルミウム粉		1			210				L				
	5N/)	L					210						<u> </u>	
	木粉							210		ļ		<u> </u>		
	硫酸パリか					<u></u>			210			<u> </u>	<u> </u>	
	炭化珪素						_			210				
	グラファイト	<u> </u>			ļ						210			
	カーポ・ソフ・ラック	<u> </u>	<u> </u>							<u> </u>		210	L	
	網粉												210	
	アセテート粉	L					L.,			-		<u> </u>		210
物性	目にの発生(分)	45	68	85	73	75	68	71	66	69	88	61	72	65
	成形品外觀	Q	Q	Q	Q	Q	l Ö	Q	0	Q	Q	Q	<u>Q</u>	O
	フ・レートアウト	0		Q	<u>Q</u>	Q	<u>Q</u>	<u>Q</u>	<u>LQ</u>	<u>LQ</u>		0	[O	டி

表中の数値は質量部数である。

[0041]

※ ※【表3】

20

		•				比	交例				
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
熱可塑性樹脂	BC06C	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
(A)	BC03C										
	FY-6C										
アクリル系高分子量	B-1		0.05	21			0.05			5	5
重合体(B)	B-2							0. 05			
	C-1				15						
PTFE含有	C-2					15	15	15			0.03
混合粉体(C)	M-1								60		
	CD-123	15	15	15						15	
充填材(D)	水酸化マグネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210
物性	目だの発生(分)	33	17	25	33	33	17	15	50	19	16
	成形品外観	х	×	X	Δ	Δ	Δ	Δ	×	×	×
	プ° レートアウト	X	×	Х	×	×	×	Х	0	×	×

表中の数値は質量部数である。

[0042]

\* \*【表4】

<u> </u>				•	1347	. 4						
	_					j	上較多	j				
		11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
熱可塑性樹脂	BC06C	100	100	100	100	100						
(A)	BC03C						100		100		100	
	FY-6C							100		100		100
アクリル系高分子量	B-1								5	5		
重合体 (B)	B-2	5	5									
	C-1											
PTFE含有	C-2		0. 03	0.03	60						15	15
混合粉体(C)	M — 1											
	CD-123	15										
充填材 (D)	水酸化マグネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210
物性	目にの発生(分)	33	30	18	61	18	18	15	18	15	18	15
	成形品外観	X	×	×	×	×	×	×	×	×	×	Х
	プレートアウト	X	×	×	0	X	Х	×	×	×	×	Х

表中の数値は質量部数である。

【0043】[実施例27~52、比較例22~42] 下記のポリエチレンに、上記参考例で得たアクリル系高 40 【0044】 分子量重合体(B-1~2)、およびテトラフルオロエ チレン含有混合粉体(C-1~2)またはマスターペレ ット(M-1)と充填材を表3~4に示す割合で配合 し、上記実施例1と同様に、前記の成形機、条件を用い て熱可塑性樹脂成形体を製造した。その成形体につい て、目ヤニの発生、成形体中の外観、プレートアウトの 発生に関し評価を実施して結果を表5~8に示した。な お、表5~8中、CD-123は、有機重合体で処理さ れていない市販の粉末状ポリテトラフルオロエチレン (旭ICIフロロポリマーズ社製「フルオンCD12 ※50

※3」分子量:1200万)を示す。

ポリエチレン:日本ポリケム社製「ノバテック」 「HD HY540」(HDPE):MFR; 1.0g /10分

「LD LJ801N」(LDPE):MFR;30g /10分

[UE 320] (LLDPE): MFR; 0.7g/ 10分 [0045]

【表5】

22

							- :	実施を	1					
		27	28	29	30	31	32	33	34	35	35	37	38	39
熱可塑性樹脂	HY540	100			100	100	100	100	100	100	100	45	100	100
(A)	LJ801N		100									,		
	UE320			100										
アクル系高分子量	B-1	5	5	5	0.5	10	18				5	5	5	5
重合体(B)	B-2							0.5	10	18				
	C-1										15			
PTFE含有	C-2	15	15	15	15	15	15	15	15	15			0.3	5
混合粉体 (C)	M-2											60		
	CD — 123													
	PTFE成分量	6	6	ą.	6	6	6	6	6	6	6	6	0.1	2
充填材(D)	水酸化マク゚ネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210	20	110
物性	目にの発生(分)	68	103	75	68	68	68	68	68	68	71	81	105	96
	成形品外観	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	プレートアウト	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

表中の数値は質量部数である。

[0046]

\*20\*【表6】

		1			-			実施例	1					
777		40	41	42	43	44	45	45	47	48	49	50	51	52
熱可塑性樹脂	HY540	100			100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
(A)	LJ801N	1	100	100										
	UE320													
アグル系高分子量	B-1	5	5	5	5	5_	_5_	_5_	5	5	5	5	5	5
重合体(B)	8-2													
	C-1		l								L			
PTFE含有	C-2	45	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
混合粉体(C)	M-2													
	CD - 123										L			
	PTFE成分量	18	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6
充填材(D)	水酸化マグネシウム	280								<u> </u>				
	紙	<u> </u>	210	ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ										
	古紙			210						ļ				
ŀ	炭酸加ジウム	<u> </u>			210									
	アルミニウム粉	<del> </del>				210				ļ	<u> </u>			
1	3N)		<u> </u>				210		ļ	ļ				
	<u>木粉</u>	—	<u> </u>					210	212	<u> </u>		<u> </u>		
	硫酸パリクム	+-	<u> </u>			<u> </u>	ļ		210	240	<u> </u>	<u> </u>		_
	<b>炭化珪素</b>	<del></del>	<u> </u>	┞		<u> </u>		<u> </u>		210	242		<u> </u>	
	<b>ኃ 577</b> ብ	<b></b> _	Ļ	<u> </u>						_	210	444	_	
	カーポ・ソフ・ラック	—		<b>└</b> ─		ļ	<u> </u>				_	210	240	
	絹粉	—	<u> </u>	<b>!</b> -	<u> </u>	<u> </u>	<del>  -</del>		<u> </u>	<u> </u>	-	├	210	010
	アセテート粉	1 40	0.0	<del> </del>			72	75	67	20	71	60	72	210
物性	目にの発生(分)	42	86	77	70	69	73	75	67	68	71	68	72	73
	成形品外観	10	<u> </u>	l 은	<u> </u>	<u>                                     </u>	응	8	용	용	웅	8	8	8
	フ゛レートアウト	0	0	0	0	0	<u> </u>	LU	0	$\overline{}$		<u> </u>	$\overline{}$	$\overline{}$

表中の数値は質量部数である。

[0047]

※ ※【表7】

						比朝	交例				
		22	23	24	25	26	27	28	29	30	31
熱可塑性樹脂	HY540	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
(A)	LJ801N										
	UE320										
アクリル系高分子量	B-1		0.05	21			0.05			5	5
重合体(B)	8-2							0.05			
	C-1				15						
PTFE含有	C-2					15	15	15			0.03
混合粉体(C)	M — 1								60		
	CD-123									15	
充填材 (D)	水酸化マグネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210
物性	目がの発生(分)	33	25	21	17	13	15	16	40	19	17
	成形品外観	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
	プレートアウト	×	×	×	×	×	×	×	Δ	×	×

表中の数値は質量部数である。

[0048]

\* \*【表8】

' A			•	•	1360	4						
						J	<b>土較</b> 例	)j				
		32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42
熱可塑性樹脂	HY540	100	100	100	100	100						
(A)	LJ801N						100		100		100	
	UE320							100		100		100
アクリル系高分子量	B-1								5	5		
重合体 (B)	B-2	5	5									
	C-1							0.05				
PTFE含有	C-2		0.03	0.03	60						15	15
混合粉体 (C)	M-1											
	CD-123	15										
充填材(D)	水酸化マグネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210
物性	目にの発生(分)	17	16	18	61	18	18	15	18	15	18	15
	成形品外観	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
	プレートアウト	×	×	×	Δ	×	×	×	×	×	X	×

表中の数値は質量部数である。

【0049】[実施例53~75、比較例43~60]下記の熱可塑性樹脂に、上記参考例で得たアクリル系高分子量重合体(B-1~2)、およびテトラフルオロエチレン含有混合粉体(C-1~2)またはマスターペレット(M-1)と充填材を表5~6に示す割合で配合し、上記実施例1と同様に、前記の成形機、条件を用いて熱可塑性樹脂成形体を製造した。その成形体について、目ヤニの発生、成形体中の外観、プレートアウトの発生に関し評価を実施して結果を表9~12に示した。なお、表9~12中、CD-123は、有機重合体で処理されていない市販の粉末状ポリテトラフルオロエチレン(旭ICIフロロボリマーズ社製「フルオンCD123」分子量:1200万)を示す。

【0050】熱可塑性樹脂:

メタロセンボリエチレン:日本ポリケム社製「カーネ ※50 ゴム強化したアクリロニトリルとスチレンの共重合体

※ル」

「KS 240」(PE): MFR; 2.2g/10分ポリ塩化ビニル: 信越ポリマー社製「シンエツ塩ビコンパウンド」

40 「EX 282E」(PVC)

ポリスチレン: A&Mスチレン社製

「SC001」(PS): MFR; 3.7g/10分 耐衝撃性ポリスチレン: 日本ポリスチレン社製

「H450K」(HIPS)

ポリー1-ブテン: 三井石油化学社製「ビューロン」 「P5040B」: MFR; 0.4g/10分 アクリロニトリルとスチレンの共重合体: 旭化成工業社

製「スタイラック」

「AS783」(AS):MFR;9.0g/10分 ゴム強化したアクリロニトリルとスチレンの共軍合体

(ABS, ASA, SAS): 三菱レイヨン社製「ダイヤペットABS」

「SW-3」(ABS):MFR;0.4g/10分 メタクリル樹脂:三菱レイヨン社製「アクリペット」 「VH」(MMA): MFR;0.4g/10分 ポリカーボネート:三菱エンジニアリングプラスチック 社製「ノバレックス」

「7030A」(PC): MFR; 3.5g/10分ポリエチレンテレフタレート: 三菱レイヨン社製「ダイヤナイト」

「PA-200」(PET)

ポリブチレンテレフタレート: 三菱レイヨン社製「タフペット」

 $\lceil N-1000 \rfloor (PBT)$ 

ポリメチルペンテン、シクロペンタジエンとエチレンおよび/またはプロピレンとの共重合体などの環状ポリオ

レフィン: 三井石油化学社製

\* 「MX001」(PMP): MFR; 26g/10分 エチレン酢ビ共重合体: 日本ポリケム「ノバテックEV A」

26

「LV260」: MFR; 8.5g/10分 2,6-ジメチル-1,4-フェニレンエーテル 環元粘度(カsp/c)=0.59dl/g (PPE)

ポリカプロアミド: 東レ株式会社製「CM1017」(PA6)

10 ポリヘキサメチレンアジバミド: 東レ株式会社製 「CM3001N」(PA66)

ポリ乳酸系樹脂:株式会社島津製作所製 「ラクティ9400」(生分解性樹脂)

リサイクルPP:ポリプロピレンを主成分とした自動車 バンパーを粉砕、ペレット状にした物を用いた。

【0051】 【表9】

								実施例	1					
		53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65
熱可塑性樹脂	KS240	100												
(A)	EX282E		100											
	SC001			100										
	H450K				100									
	P5040B					100								
	AS783						100							
	SW-3							100	100	100	100	100	100	
	VH													100
アクリル系高分子量	B-1	5	5	5	5	5	5	5		5		5	5	5
重合体(B)	B-2								5		5			
	C-1									15	15			
PTFE含有	C-2	15	15	15	15	15	15	15	15			15	15	15
混合粉体(C)	CD - 123													
	PTFE成分量	6	6	6	6	6	6	6	6	6	б	6	6	6
充填材(D)	水酸化マグネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210			210
	タルク											210		
	木粉												210	
物性	目だの発生(分)	39	46	33	51	61	38	54	54	54	54	54	54	30
	成形品外観	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	<b>プレート</b> アウト	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

表中の数値は質量部数である。

[0052]

※ ※【表10】

28

	<del></del>	1				実施	例				
		66	67	68	69	70	71	72	73	74	75
熱可塑性樹脂	7030A	100			<del></del>			<u> </u>			
(A)	PA-200		100								
	N-1000			100							
	MX001				100						
	LV260					100					
	PPE						100				
	CM1017							100			
	CM3001N	}							100		
	9400									100	
	リサイクルPP										100
アクル系高分子量	B-1	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5
重合体 (B)	B-2										
	C-1							[			
PTFE含有	C-2	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
混合粉体 (C)	CD-123										
	PTFE成分量	6	6	6	6	б	5	6	6	6	6
充填材(D)	水酸化マク゚ネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210
	91.9	ļ							<u> </u>		
	木粉	<u> </u>									
物性	目にの発生(分)	71	48	39	44	38	38	38	38	41	76
	成形品外観	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	プレートアウト	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

**表中の数値は質量部数である。** 

[0053]

\* \*【表11】

	比較例										
	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	
SW-3	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	
EX282E										_	
SC001											
B-1		0.05	21			0.05		5	5		
B-2							0.05			5	
C-1				15							
C-2					15	15	15		0.03		
CD-123	15	15	15					15		15	
PTFE成分量											
水酸化マグネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210	210	210	
目にの発生(分)	21	12	18	21	21	17	22	18	21	18	
成形品外観	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
プレートアウト	×	×	×	×	X	×	X U→##3	×	×	×_	
	EX282E SC001 8-1 8-2 C-1 C-2 CD-123 PTFE成分量 水酸化マグ・ネシウム 目れこの発生(分) 成形品外観	SW-3 100 EX282E SC001 B-1 B-2 C-1 C-2 CD-123 15 PTFE成分量 水酸化マク゚ネシウム 210 目牡ニの発生(分) 21 成形品外観 ×	SW-3 100 100 EX282E SC001	SW-3 100 100 100 EX282E SC001	SW-3 100 100 100 100 EX282E	A3   A4   A5   A6   A7     SW-3   100   100   100   100   100     EX282E                     SC001                     B-1                             B-2                           C-1                               C-2                             C0-123   15   15   15       PTFE成分量                           水酸化マグネグム   210   210   210   210   210     居地の発生(分)   21   12   18   21   21     成形品外観	A3   A4   A5   A6   A7   A8   A7   A8   A8   A9   A9   A9   A9   A9   A9	A3   A4   A5   A6   A7   A8   A9   SW-3   100   1	A3   A4   A5   A6   A7   A8   A9   50     SW-3   100   100   100   100   100   100   100     EX282E	A3   A4   A5   A6   A7   A8   A9   50   51     SW-3   100   100   100   100   100   100   100   100     EX282E	

表中の数値は質量部数である。

[0054]

※ ※【表12】

		比較例										
		53	54	55_	56	57	58	59	60			
熱可塑性樹脂	SW-3	100	100	100	100							
(A)	EX282E					100						
	SC001						100					
	9400							100				
	リ <b>ታ</b> ረ <b>ኃ</b> レPP								100			
沙川系高分子量	B-1											
重合体(B)	B-2	5										
	C-1											
PTFE含有	C-2	0.03	0.03	60								
混合粉体(C)	CD-123											
	PTFE成分量											
充填材(0)	水酸化マグネシウム	210	210	210	210	210	210	210	210			
物性	目にの発生(分)	12	11	27	18	30	24	6	28			
	成形品外観	×	×	×	×	×	×	×	×			
	プレートアウト	×	×	Δ	Х	Δ	×	×	×			

表中の数値は質量部数である。

【0055】[実施例76~81、比較例61~66] ポリプロピレン「日本ポリケム社製ノバテックPPFY -6C」に、下記変性オレフィン樹脂、上記参考例で得 20 010」 たアクリル系高分子量重合体(B-1)、およびポリテ トラフルオロエチレン含有混合粉体(C-2)と充填材 (D) を表13に示す割合(部)で配合し、上記実施例 1と同様の成形機、条件にて押出成形を行い、熱可塑性 樹脂組成物の成形体を製造した。その成形体について、\*

\*目ヤニの発生、成形体中の

無水マレイン酸変性 PP: 「三洋化成製ユーメックス1

アクリレート変性ポリエチレン:「住友化学社製アクリ フトWD201」

[0056]

【表13】

		実施例						比較例						
		76	77	78	79	80	81	61	62	63	64	65	66	
熱可塑性樹脂(A)	FY-6C	95	60	10	60	95	95	95	60	10	60	95	95	
アクリル系高分子量 重合体(B)	B-1	5	5	5	50	10	10							
PTFE含有	C-2	15	15	15	150	30	30							
混合粉体(C)	PTFE成分量	6	6	6	60	12	12							
充填材 (D)	水酸化マグネシウム	210	210	210	1900			210	210	210	1900			
	木粉					400						400		
	古紙						400						40	
酸変性PP(E)	1010	5				5	5	5				5	5	
	WD201		40	90	40				40	90	40			
物性	目だの発生(分)	72	79	84	43	64	66	16	18	21	5	13	13	
	成形品外観	0	0	0	0	0	0	×	×	×	×	0	С	
	フ・レートアウト	0	0	0	0	0	0	×	×	×	×	0	C	

表中の数値は質量部数である。

【0057】外観、プレートアウトの発生に関し上記実 施例1と同様にして評価した。その結果を表13に示し た。

[0058]

【発明の効果】以上説明したように本発明の熱可塑性樹 脂組成物によれば、ポリエチレン樹脂、ポリプロピレン※ ※樹脂、スチレン系樹脂などの種々の熱可塑性樹脂に、充 填材を添加した場合でも、成形時に生じる目ヤニやプレ ートアウトを防止できる。よって、連続成形性が向上し 生産性に優れるとともに、外観の良好な成形体を製造す ることができる。

#### フロントページの続き

(72)発明者 青木 秀夫

神奈川県川崎市多摩区登戸3816番地 三菱 レイヨン株式会社東京技術・情報センター 中

(72)発明者 関田 真理

神奈川県川崎市多摩区登戸3816番地 三菱 レイヨン株式会社東京技術・情報センター 内 (72)発明者 毛利 正朗

神奈川県川崎市多摩区登戸3816番地 三菱 レイヨン株式会社東京技術・情報センター 内

Fターム(参考) 4J002 AA01W BB02W BB11W BB15W

BB17W BC03W BC06W BD03W BD15Y BE00W BG04X BG06W BP03W BP02W BP03W CF03W CF06W CF07W CG00W CH07W CL01W CL03W FD016 FD030 FD096 FD136 FD326